POWERED BY Dialog

Refining fatty oils - to give prods. of good colour, stability and low peroxide value Patent Assignee: NIPPON OILS & FATS CO LTD

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
JP 54003106	A	19790111				197907	В
JP 85023720	В	19850608				198527	

Priority Applications (Number Kind Date): JP 7767843 A (19770610)

Abstract:

JP 54003106 A

Fatty oil is contacted with (a), (b) or (c) below before acid sepg. process, in addn. to the ordinary refining process. (a) are cpds. having amino and carboxyl gps., e.g. aspartic acid, lysine, valine, methionine, cystine, alanine, phenylalanine, arginine, glutamic acid, leucine, glycine, serine, threonine, histidine, tryptophan, anthranilic acid, aminosalicyclic acid, aminophthalic acid, or HCl-, Na-or K-salt of these materials. (b) are cpds. having amino and sulpho gps., e.g. sulphamide, 4-sulphoanthranilic acid, 4-nitro-aniline-2-sulphonic acid 1-amino-2-naphthol-3,6-disulphonic acid, or Na- or K-salt of these materials. (c) are alkanolamines or their salts, e.g. monoethanolamine, diethanolamine, triethanolamine or HCl-salt of these materials.

Refined fatty oil having good hue and high stability (i.e. high preservability, low peroxide value) is obtd.

Derwent World Patents Index © 2004 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 2213969

19日本国特許庁

公開特許公報 昭54

昭54-3106

①特許出願公開

⑤Int. Cl.²C 11 B 3/00

識別記号

砂日本分類 19 C 2 庁内整理番号 2115-- 4H 砂公開 昭和54年(1979)1月11日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

60油脂の精製法

20特

顧 昭52-67843

②出 願 昭52(1977)6月10日

加発 明 者 山下政統

尼崎市松内町23

同

橋野静夫

尼崎市松内町23

⑫発 明 者 石田祀朗

宝塚市光ケ丘1-17-24

同 平野二郎

高槻市奥天神町2-18-10

⑪出 願 人 日本油脂株式会社

東京都千代田区有楽町1丁目10

番1号

明 組 響

- 発明の名称 油脂の精製法
- 2. 特許削求の範囲
- 1. 通常の油脂の精製法に加えて。油脂に下配(a). (b)または(c)から選ばれた化合物を接触させる工程を。脱酸工程より前に行うことを特徴とする油脂の精製法。
 - (a) アミノ苗とカルボン酸菌となるつ化合物 またはその塩。
 - (b) アミノ基とスルホン酸基とをもつ化合物 またはその塩。
 - (c) アルカノールアミンまたはその塩。

2 アミノ基とカルボン酸基とをもつ化合物またはその塩が、アスパラギン酸、リジン、パリン、メチオニン、システン、アラニン、フエニルアラニン、アルギニン、グルタミン酸、ロイシン、グリシン、セリン、トレオニン、ヒステジン、トリ

プトファン、アントラニル酸、アミノサリチル酸、アミノフタル酸、またはこれらの塩酸塩、ナトリウム塩もしくはカリウム塩である特許請求の範囲第1項配量の雑製法。

3. アミノ基とスルホン酸基とをもつ化合物またはその塩が、スルファミン酸、4-スルホアントラニル酸、4-ニトロアニリン-2-スルホン酸、1-アミノ-2-ナフトール-3.6-ジスルホン酸。またはこれらのナトリウム塩もしくはカリウム塩である特許請求の範囲第1項配数の精製法。

4. アルカノールアミンまたはその塩が。モノエタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、またはこれらの塩酸塩である特許額水の範囲第1項配載の精製法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は治断の精製法に関し、群しくは色相および安定性にすぐれた精製油脂を得るための精製法に関する。

通常行われている油脂の精製は、鉱酸または有機酸による脱ガム工程を行つたのち、アルカリ水溶散による遊離脂肪酸の中和とそれによつて生成したセッケンの温水による洗浄酸去とからなる脱酸工程が行われ、つぎに活性白土や活性炭などの吸着剤による脱色工程。さらに高真空下で水蒸気を用いた脱臭工程などいくつもの工程を経ている。

しかしながらこのような通常の精製法で精製された油脂は、色相。貯蔵安定性、熱安定性などの品質が一定しないため、脱色工程において表着剤の抵加量を増したり、その種類を変えたりする必要が生じる場合が多く、また。このようにしても品質の良い精製油脂が得られない場合もある。

この原因は主としてその原料油脂の品質にもとづくものである。つまり原料油脂の採取方法。貯蔵方法やその期間、輸送方法などの違いにより原料油脂の色相、酸価、過酸化物。カルボニル価、不純物の含有量などに差を生ずる。このために精製された抽脂の品質にも差が生じていた。

前記アミノ化合物を原料油脂に接触させると、 過酸化物やカルボニル化合物などの酸化生成物や ガム質やその他の不純物は、最元された安定な化 合物や除去されやすい化合物に変化するものと考 えられる。

本発明における接触処理条件は、アミノ化合物を原料油脂に対して 0.0 1~5 重量系統加して 20~1500で2~90分類触させるものである。

本発明の方法が適用される油脂としては、牛脂、 豚脂。魚油、鯨油などの動物油脂、パーム油、大 豆油、綿実油、アマニ油、オリーブ油、ヤシ油、 ヒマシ油、ナタネ油、コメネカ油などの植物油脂。 および脂肪酸とグリセリンとのエステル化反応で 得られる合成トリグリセリネがある。

本発明に用いるアミノ化合物のうち。 (a)アミノ 書とカルボン酸基とをもつ化合物またはその塩と しては、アスパラギン酸、リジン、パリン、メチ オニン、システン、アラニン、フエニルアラニン、 アルギニン、グルタミン酸、ロイシン、グリシン、 セリン、トレオニン、ヒスチジン、トリプトファ 本発明は、このような欠点を解決したものであり、原料油酸の品質が異なつていても、常化品質のすぐれた精製油脂を得ることのできる精製法である。

すなわち、本発明は既知の油脂の精製法に加えて、油脂に下配(a)。(b)または(c)から選ばれた化合物(以下、アミノ化合物という)を接触させる工程を、脱酸工程より前に行うことを特徴とする油脂の精製法である。

- (a) アミノ基とカルボン酸基とをもつ化合物またはその塩。
- (b) アミノ基とスルホン酸 書とをもつ化合物 ま たはその塩。
- (c) アルカノールアミンまたはその塩。

本発明の接触処理工程は脱酸工程の前に行うが、とくに脱ガム工程の前または脱ガム工程と同時に行うのが好ましい。そしてつぎの脱酸工程を慎重に行うと、脱色工程を省略することができるほどの表色の精製油脂が得られる。

ン。アントラニル像。アミノサリチル像。アミノ フタル酸などのほか、これらの塩酸塩、ナトリウ ム塩もしくはカリウム塩などがある。(b)アミノ基 とスルホン酸基とをもつ化合物まれはその塩とし ては, 🎖 ルフアミン酸。 4 - スルホアントラニル 酸。4・ニトロアニリン・2・スルホン酸。1・ アミノ・2・ナフト・ル・3.6 - ジスルホン酸な どのほか。これらのナトリウム塩もしくはカリウ ム塩がある。(c)アルカノールアミンまたはその塩 としては、モノエタノールアミン、ジエタノール アミン、トリエタノールアミン。モノイソプロパ ノールアミン。ジイソプロパノールアミン。トリ イソプロパノールアミン。ジメチルエタノールア ミン。アミノエチルエタノールアミンなどのほか。 これらの塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、硝酸塩など の無機酸との塩気のほか、酢酸塩ヤパラトルエン スルホン家などの有機酸との塩がある。

つぎに本発明を実施例および比較例により説明 する。なお、多は重量多を示す。 | = 6

また。各実施例および比較例の精製油脂および精製エステルの分析値と A O M 試験 (A O ? S 試験 C d - 12 - 57) における過酸化物価を収1 に示すが、本発明の方法による精製油脂は、従来の方法による精製油脂に比較して色相が良好で過酸化物価が低く。 A O M 試験においてもすぐれた安定性を示すことが明らかである。

突角例 1.

800に加熱したパーム油(酸価の7. 過酸化物価6.0。ヨウ素価53.0。色相は最赤橙色が加定取能)に75%リン酸1%と水1%とを添加して30分間提拌したのち。フェニルアラニンを0.5%添加して30分間提拌した。不存分を対心分離により設去したのち。4度ポーメのカセイソーグ水溶液を3.0%(パーム油の酸価に対して1.5倍当量)加えて5分間提拌した。ここで生じたセツケン分を速心分離したのち。水洗した。つぎに減圧下に脱水後。活性白土を1%添加して14.0℃で30分間提拌した。100℃で過去

突施例1において、リン酸による脱ガム工程を 行わない以外はまつたく同じ条件でパーム油を精 製した。

比較例 1

実施例1において、フェニルアラニンによる接触処理工程をしない以外はまつたく同じ条件でパーム油を触算した。

比較例 2

奥施例1において、リン酸による脱ガム工程と:フェニルアラニンによる接触処理工程を行わない以外は、まつたく同じ条件でパーム油を精製した。 実施例7

800に加熱した牛脂(酸価 67。過酸化物価 150。日ウ素価 465。色相:ロビボンド R 56、 Y 40 (5 1 4 インチセル))に 75 % リン酸を 0.5 %加えて 30 分間提拌したのち。グリンンを 1% 添加して 30 分間提拌した。 つぎに実施例 1 とまつたく同様に脱酸。脱色および脱臭の各工程を行つた。

行つて活住白土を除去したのち、5.00Hg, 260 で90分間水蒸気脱臭を行つた。

突施預2

実施例1 において、フェニルアラニンの代りに グルタミン酸ソーダを用いた以外はまつたく同じ 条件でパーム油を精製した。

突施例 3

実施例1 において。フェニルアラニンの代りに アスパラギン酸を用いた以外はまつたく同じ条件 でパーム油を精製した。

突施例 4

実施例1において。フエニルアラニンの代りに スルファミン酸を用いた以外はまつたく同じ条件 でパーム袖を精製した。

実施例 5

実施例1において、フェニルアラニンの代りに ジェタノールアミンを使用した以外はまつたく同 じ条件でパーム油を精製した。

実施例 6

宴放例 8

実施例1 においてグリシンの代りにメチオニンを用いた以外は。まつたく同じ条件で牛脂を精製した。

比較例 3

実施例 7 においてグリシンによる接触処理工程 を行わない以外は。まつたく同じ条件で牛脂を精 製した。

グリセリン1849(2モル)。 オレイン酸

実施例 9

つぎに、20度ポータのカセイソーダ水体液を7.2%(エステル化物生成物の酸価に対して1.5倍当量)加えて5分間機料し、生成したセツケン分を遠心分離してから水洗した。脱水袋、括性白

16 a m

11# my

土を 2 % 級加して 1 2 0 0 で 3 0 分間投搾した。
1 0 0 0 で活性白土を評別したのち。 5 mmH 8。
2 5 0 0 で 6 0 分間水蒸気脱臭を行つて精製オレイン酸トリグリセリドを得た。

比較例 4

実施例9 において、スルフアミン酸による接触 処理工程を行わない以外はまつたく同じ条件でオ レイン酸トリグリセリドの精製を行つた。

表 1 精製油の分析値とAOM試験結果

		色相 ロビボンド (5千七ル)酸価 R Y		過酸化	A O M 試験(過酸化物価)			
	油脂		物価	5時間	10時間	2 0 時間	40 ## 時間	
臭篇例 1	パーム油	1.0 1 0.2	0.03	0.0 1	2.0	5.0	13	30
. 2	•	1.1 10.7	0.04	0.01	2.0	4.0	15	3 9
, 3	•	1.1 11.0	0.03	0.0 2	1.7	4.8	13	3 1
. 4	•	1.2 10.1	0.0 4	0.0 1	1.7	3.2	10	2 5
, 5	•	1.1 12.0	0.0 4	0.0 2	3.0	6.0	17	4 2
, 6		1.2 1 1.5	0.0 5	0.0 1	1.5	2.0 2.0	1 2	3 5
比較例 1	•	1.7 1 4.7	0.05	0.01	5.0	8.0	20	380
. 2		2.0 15.4	0.04	0.0 2	5.5	9.0	2 5	450
突施例 7	牛 脂	0.4 2.7	0.0 3	0.01	2 5	5 0	150	-
, 8·	•	0.3 4.0	0.0 4	0.02	19	30	100	-
比較例 3		1.5 1 0.0	0.04	0.01	40	9 7	- 503	-
突施例 9	オレイン酸 トリグリセリド	0.6 2.8	0.0 1	0.02	10	. 2 1	57	-
比較例 4	•	1.0 9.0	0.01	0.0 2	23	5 7	126	-





特許出願人 日本油脂株式会社